Searching PAJ 페이지 1 / 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-148215

(43)Date of publication of application: 25.06.1991

(51) htCl

A61K 9/00 A61K 9/50 A61K 31/445

Q1)Application number: 01-287048

01.11.1989

(71)Applicant: N PPON SH NYAKU CO LTD

(72) Inventor: SUG MAMA MAKOTO

USH MARU KO CHI ANDOU TOM HITO NAKAM CHIKO CHI ZUM ISH YOUGO

(54) LAM NATED FORMULATION

(57) Abstract:

(22)Date of filing:

PURPOSE: To obtain sustained release lam inated formulation of flavoxate hydroch bride useful for medical drug having stabilized release of drug, safety and reduced bitterness, etc., in administration by lam nating sustained release part and quick release part respectively comprising specific substances.

CONSTITUTION: Two parts composed of a sustained release part comprising three layers of A) flavoxate hydrochloride-containing layer, B) intermediate layer and C) enteric skin substance layer and a quick release part comprising D) flavoxate hydrochloride-containing layer and E) acid-soluble skin substance layer are laminated to afford the aimed formulation. Combination of hydroxypropy Imethyl cellubse acetate succinate as the C-layer component and starch as the B-layer component is effective. Mixing weight ratio of flavoxate hydrochloride in the quick release part and in the sustained release part is 10.5-4, preferably 1.1-4, especially 1.2.3.

19 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

平3-148215 [®] 公 開 特 許 公 報 (A)

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成3年(1991)6月25日

A 61 K 9/00 9/50

31/445 ACX 7624-4C 7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全9頁)

60発明の名称 積層製剤

> 20特 頭 平1-287048

D

Α

22)出 願 平1(1989)11月1日

⑫発 明 者 杉 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地 日本新薬株 Ш 信 式会补内

明 者 牛 紘 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地 日本新薬株 70発 丸 式会补内

明 仁 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地 ⑫発 者 安 藤 富 日本新薬株 式会补内

72発 明 者 诮 老 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地 日本新薬株 式会社内

勿出 願 人 日本新葵株式会社 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地

個代 理 人 弁理士 片 岡

最終頁に続く

1. 発明の名称

積層 製 剤

- 2. 特許請求の範囲
- (1) (a) 塩酸フラボキサート含有層、(b) 中間層、(c) 陽溶性皮膜物質層、の上記(a)~(c)よりなる徐放部 分、

(d)塩酸フラポキサート含有層、(e)酸可溶性皮膜物 質層、の上記(d)及び(e)よりなる速放部分、

の二つの部分を積層してなることを特徴とする、 塩酸フラポキサート徐放性積層製剤。

- (2) (b)中間層の成分が澱粉であり、(c) 陽榕性皮膜 物質層の成分がヒドロキシプロピルメチルセルロ -スアセテートサクシネートである請求項1の均 酸フラボキサート徐放性積層製剤。
- 3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は、徐放部分の外側に速放部分が形成さ れる積層タイプの塩酸フラポキサート徐放性製剤 に関する。

更に詳しくは、胃において速やかに溶出する速 放部分と胃では溶出しにくく腸に至って溶出する ように放出制御された徐放部分とが一体となって おり、経口的に人に投与された場合に当該成分の 放出を長時間に渡って持続せしめ、治療効果を有 効にするものである。

従って本発明は医薬品の分野において利用され 3 A

【従来の技術】

従来より塩酸フラポキサート製剤に関しては白 糖等を施した糖衣錠、あるいはヒドロキシブロビ ルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ース等の皮膜を施したフィルムコーティング錠、 または顆粒が市販され幅広く使用されている。

これらの塩酸フラポキサート製剤は優れた頻尿 および残尿感治療効果が得られているが、消化管 からの吸収がすみやかでありかつ生物学的半減期 が 1,2時間と短いことから、薬効持続時間が4~ 5時間と短く、従って1日3回分服する用法にな らざるを得ない状況にある。

このために特にこの種の薬物を服用する対象と して老人が多いことを考慮すれば、夜間頻尿によ る睡眠妨害等の苦痛を伴うことになる。

このような状況から服用後速やかに薬効を発揮 し、しかも薬効の持続時間が長い塩酸フラボキサ ート製剤が要望されているがいまだ有用な製剤の 出現を見ていない。

特開昭63-154619号公報には塩酸フラボキサートを含む速放性顆粒とこれに腸溶性皮膜物質を施した顆粒を一定の比率で混合し徐放性製剤とする 冒の記載がなされている。

しかしながら本発明者らの詳細な研究によれば、 塩酸フラボキサートとほとんどの腸溶性皮膜物質 との間には両者の相互作用による皮膜の不溶化現 象が認められ、その結果腸溶性皮膜物質が溶解す る条件下においても皮膜本来のスムーズな溶解が 妨げられ、従って塩酸フラボキサートの放出性に 問題を生じることが判明しており、必ずしも満足 すべき徐放性製剤とはいい難い。

またこのタイプの製剤の欠点として両顆粒の投

与単位における組成割合が一定し難く幅広いバラ ツキが見られることが公知の事実として挙げられ る

原因は両顆粒の比重、大きさ、表面状態の違い、 帯電性の違い等の要因からくる混合操作に難しさ があるものと思われるが、いずれにしても組成割 合のバラツキは徐放性製剤の信頼性、有用性を損 なう欠陥である。

更に、周知のように塩酸フラポキサートは強い 苦味を有していることから、服用時のマスキング についても充分な配慮が必要である。

【発明が解決しようとする課題】

本発明者らは以上のような塩酸フラボキサートに係わる事情に鑑みて、鋭意研究を重ねた結果、塩酸フラボキサートと腸溶性皮膜物質との接触を回避するための特別の膜層及び特定の腸溶性皮膜物質の組成を見い出したことにより皮膜物質の不溶化及び薬物の放出性に関する問題を解消したこと、速放部分と徐放部分を一体化することによって組成割合のバラツキに関する問題を解消したこ

と、及び酸可溶性皮膜物質を被覆することによっ - て苦味等のコンプライアンスに関する問題を改善 することができ、本発明を完成するに至った。

即ち本発明の目的は上記の塩酸フラボキサートに係わる諸問題を解消し、服用時あるいは服用後のコンプライアンスに関する問題のないしかも安定した治療効果を有する塩酸フラボキサート徐放性製剤を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

本発明において速放部分とは投与後胃内において速やかに薬物を放出し初期の薬効を呈する部分であり、徐放部分とは胃内では放出せず小腸上部 以降の pH に至って薬物を放出し薬効を呈する部分である。

以下に顆粒タイプの剤形を主体に本発明を詳細 に説明する。但し本発明はこれらの剤形に限定さ れるものではない。

本発明の塩酸フラポキサート徐放性積層製剤を 得るためには、まず徐放部分を調製する。

徐放部分の調製方法は特に限定されたものでは

なく、従来の押出し造粒、破砕造粒、転動造粒等 の方法を用いることができるが、最も簡便な例と しては、遠心流動型コーテイング造粒装置を用い、 市販球形顆粒上に塩酸フラボキサートを順次被覆 していく方法がある。

続いてこの上に薬物の放出を制御するための腸

溶性皮膜物質を被覆する。

腸溶性皮膜物質としてはセルロースアセテートフタレート、ヒドロキシブロピルメチルセルロスフタレート、ヒドロキシブロピルメチルセルルロスアセテートサクシネート、カルボキシメチル エチルセルロース、メタアクリル酸アクリル酸エチルコポリマー、メタアクリル酸メタアクリル酸メタアクリル酸メタアクリル酸メタアクリル酸メタアクリル酸スタアクリル酸、医薬溶性皮膜物質に皮膜の溶解遅延及び日間に渡って残存する現象を見い出した。

原因は不明であるが、いずれにせよ放出調節機 構の問題は徐放性製剤としての有用性を著しく阻 害するものである。

本発明者らはかかる欠陥を改善する方法として、 両者の間に一種のパリヤーとしての中間層を形成

成分としての澱粉との組合せのみが唯一相互作用 に対して有効であることを見い出し、本発明を完 成させることができた。

中間層を設ける方法は特に限定されるものではないが、遠心流動型コーティング造粒装置中で徐放部造粒類粒 100重量部に対して 1~100 重量部、好ましくは 5~50重量部を被覆する方法が良い。これ以下では均一な中間層を得ることが難しく従って放出性にバラツキを生じやすく、一方これ以上では中間層形成成分自身の崩壊性の影響が生じるため好ましくない。

中間層に用いる澱粉は特別な目的のない限り単 独使用が好ましいが、他の添加物と少量を併用す ることは可能である。

このようにして中間層を設けた顆粒に対して腸溶性皮膜物質のヒドロキシプロビルメチルセルロースアセテートサクシネートを被覆する。その被覆量は徐放部造粒顆粒 100重量部に対して1~50重量部、好ましくは5~20重量部である。これ以下では胃内における対酸性が不十分となり、また

し、徐放部分の放出制御機構を保護することを企 図した。

その結果、これらの大半に不溶化物の残存及び 薬物の放出遅延が認められ、充分な成果が得られ なかった中にあって、ヒドロキシプロピルメチル セルロースアセテートサクシネートと中間層形成

これ以上では小腸上部以降の pH での溶解が遅くなりバイオアベイラビリティに問題を生じることになる。

なお、陽溶性皮膜物質中には必要に応じてポリエチレングリコール、プロピレングリコール、クエン酸トリエチル、トリアセチン、グリセリン、グリセリン脂肪酸エステル等の可塑剤を添加することができる。

以上までの工程で得られた部分が徐放部分である。

次いでその上に、徐放部分の造粒と同じ要領で 塩酸フラボキサートを含むコーンスターチ、乳糖、 低置換度ヒドロキシブロビルセルロース、結晶セ ルロース、タルク等の混合粉末を被覆し速放部分 を形成させる。

最終的に塩酸フラボキサートの苦味をマスクするために、酸可溶性皮膜物質であるポリピニルアセタルジェチルアミノアセテートを被覆する。その被覆量は徐放部造粒顆粒 100重量部に対して1~30重量部、好ましくは1~15重量部である。こ

れ以下では十分なマスキングとはならず口中で苦味を生じ、またこれ以上では酸性下において速やかな溶解を示しにくく従って初期の薬効が期待できない可能性がある。

更に塩酸フラボキサート製剤を服用する対象に 老人が多いことを考慮するならば、無酸症状とい うものを軽視することはできない。その場合、上 記のコーティング量であれば、pH 6 近辺において も日局第 1 被の酸性条件下と大きく変らない速放 部分の薬物の放出性を示すことが明らかとなった。

ポリピニルアセタルジェチルアミノアセテートの被覆に関しては、必要に応じてポリエチレングリコール、プロピレングリコール、クエン酸トリエチル、トリアセチン、グリセリン、グリセリン脂肪酸エステル等の可塑剤を添加することができる。

本発明において、速放部分と徐放部分における 塩酸フラボキサートの配合比率は、重量比で1: $0.5 \sim 4$ 好ましくは $1:1 \sim 4$ 、特に好ましくは 1:2.3である。

【実施例】

以下に実施例、比較例、及び試験例をあげて更に詳しく説明する。

実施例1

市販球形顆粒(704V+社製、商品名: Jンバルル14-20mesh) 600gを遠心流動型コーティング造粒装置(704V+社製、商品名: CF-360)に投入し、ヒドロキシブロビルセルロース(以下、HPCという)の5%溶液を噴霧しながら、塩酸フラボキサート560g、コーンスターチ300g、低置換度ヒドロキシブロビルセルロース70g、タルク40gの混合物を徐々に添加して造粒した後、引き続きコーンスターチ320gを中間層として被覆した。乾燥後、500gを流動層コーティング装置(富士産業製、商品名: STRBA)に投入し、腸溶性皮膜物質ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセテートサクシネート(以下、A00AT-Nという) 50g、クエン酸トリエチル10g、タルク15gを含むエタノール/水混合溶液1400m2を噴霧し徐放部顆粒を得た。

次いで徐放部顆粒 555g を遠心流動型コーティ

配合比が 1: 0.5より少ない徐放部配合量では、 従来の製品と殆ど同じ血中濃度パターンを示すた め、本発明の持続性目的の達成が困難であり、 1:5より大きい徐放部配合量では投与初期の血 中濃度が上がらず、持続時間を延ばすことができ ない。

本発明の塩酸フラボキサート徐放性積層製剤に おける特徴の1つとして、速放部分と徐放部分を 一体化したことが挙げられる。

速放部顆粒と徐放部顆粒の各々を混合して成る タイプの剤形では、両顆粒の投与単位における組 成割合が一定しにくくバラッキが大きいことが公 知の事実となっている。この原因は両顆粒の比重、 大きさ、表面状態、帯電性等の要因からくる混合 操作にあるものと考えられるが、いずれにしても 組成割合のバラッキは徐放性製剤としての信頼性、 有用性を損なう重大な欠陥である。

本発明者らは塩酸フラボキサートに関して詳細 に検討を行い、その結果これらの欠陥を改善した 本発明の積層タイプの徐放性製剤を発明したもの である。

ング造粒装置に投入し、 HPCの 5 %溶液を噴霧しながら塩酸フラボキサート 60g 、コーンスターチ 45g 、タルク 3 g の混合物を徐々に添加して速放部分を被覆した。

乾燥後、速放部被護額粒 500g を流動層コーティング装置に投入しポリビニルアセタルジェチルアミノアセテート (以下、ABAという) 15g、マクロゴール-6000 3.5g、タルク 1.5g を含むエタノール溶液 300配を噴霧して本発明の塩酸フラポキサート徐放性積層製剤を得た。

比較例i

実施例 1 と同様の方法で徐放部分の造粒をした 後、中間層を被覆することなく乾燥を行った。

乾燥後、顆粒 500g について同操作を行い、 AQDAT-Mを被覆した徐放部顆粒を得た。

次いで徐放部顆粒 500g を遠心流動型コーティング造粒装置に投入し、HPCの5%溶液を噴霧しながら塩酸フラボキサート65g、コーンスターチ47g、タルク3gの混合物を徐々に添加して速放部分を被覆した。

乾燥後、速放配被覆顆粒 500g を流動層コーティング装置に投入し、ABA 15g、マクロゴールー6000 3.5g、タルク 1.5g を含むエタノール溶液300mlを噴霧して塩酸フラポキサート徐放性積層製剤を得た。

比較例2

比較例1における脳溶性皮膜物質ACOAT-Mの代わりに、ヒドロキシブロピルメチルセルロースフタレート(以下HP-55という)を用いて同様の操作を行い、塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得た。

比較例3

比較例1における腸溶性皮膜物質AGOAT-Mの代わりに、メタアクリル酸アクリル酸エチルコポリマー (以下すイトラキットレ308-55という)を用いて同様の操作を行い、塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得た。

比較例 4

比較例1における脳溶性皮膜物質AQQAT-Mの代わりに、メタアクリル酸メタアクリル酸メチルコ

比較例8

中間層の成分の比較試験として、実施例1における中間層の成分であるコーンスターチの代りに 乳糖を、徐放部造粒顆粒に対して重量比で20%量 被覆して塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得 た。

比較例 9.

実施例1における腸溶性皮膜物質AQQAT-Mの代わりに、HP-55を用いて同様の操作を行い、塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得た。

比較例10:

中間層の成分の比較試験として、比較例 9 における中間層の成分であるコーンスターチの代りにヒドロギンプロピルメチルセルロースを徐放部造粒顆粒に対して重量比で10%量被覆して塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得た。

比較例11

中間層の成分の比較試験として、比較例 9 における中間層の成分であるコーンスターチの代りに 低置換度ヒドロキシプロピルセルロースを、徐放 ポリマー (以下すイメラキットL-100という) を用いて同様の操作を行い、塩酸フラポキサート徐放性積厚製剤を得た。

. 比较例 5

比較例1における腸溶性皮膜物質AQQAT-Mの代わりに、カルボキシメチルエチルセルロース(以下CMBCという)を用いて同様の操作を行い、塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得た。

比較例后

中間層の成分の比較試験として、実施例1における中間層の成分であるコーンスターチの代りに、ヒドロキンプロピルメチルセルロースを徐放部造 粒類粒に対して重量比で10%量被覆して塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得た。

比较例7

中間層の成分の比較試験として、実施例1における中間層の成分であるコーンスターチの代りに低置換度とドロキシブロビルセルロースを、徐放部造粒顆粒に対して重量比で20%量被覆して塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得た。

部造粒顆粒に対して重量比で20%量被覆して塩酸フラボキサート徐放性破層製剤を得た。

比較例12

中間層の成分の比較試験として、比較例9における中間層の成分であるコーンスターチの代りに 乳糖を、徐放部造粒類粒に対して重量比で20%量 被覆して塩酸フラボキサート徐放性積層製剤を得 た。

試験例1

実施例1及び比較例1~5で得られた顆粒について日局第1被及び第2液による溶出試験を行った。試験方法は塩酸フラボキサート 400mg相当量の顆粒を第1液で2時間行った後、試料を第2液に移し、引続き3時間の試験を行った。各時間でサンブリングを行い、吸光度法によって溶出量を求めた。被量は900mlとし、バドル法(100rpm)を用いた。

図1に示したように何れの顆粒も第1液においては速やかな放出が認められ、速放部分の薬物量30%を2時間に渡って維持している。しかしなが

ら第2液においてはかなり様子が異なっており、 徐放部上に直接腸溶性皮膜物質を被覆した顆粒が 緩慢な放出を示すのに対して、中間層形成成分で あるコーンスターチを被覆した顆粒では明らかに 速やかな放出が認められる。

表1には熔出試験中の顆粒の状況を示した。

表 1

П	5分後	30 分	60分	120分	180分
(A) 1	変化なし	一部 カケラ状	一部 カケラ 状	ほとんど カケラ状	カケラ状 で残存
991 2	顕粒同士 の付着 あり	同左 数個の塊	同左ゴム状	同左 俘遊	上層に浮 遊銭存
891 3	類粒同士 の付着 あり	同左 数個の塊	同左 浮遊 ゴム状	同左	上層に浮 遊残存
4	変化なし	同左	同左 一部 カケラ状	同左 一部 カケラ状	カケラ状 で残存
例 5	変化なし	同左	同左 一部 カケラ状	ほとんど カケラ状	カケラ状で残存

〔中間層を披覆しない顆粒の日局第2液における 状況。例1~5は、比較例1~5を意味する。〕

徐放部上に直接腸溶性皮膜物質を被覆した顆粒

表 2

	中間層の有無	30 分	60 分	
実施例1	あり	88.3± 5.3	92.0± 4.7	
比較例1	なし	58.3± 8.6	62.1± 6.7	
比較例 2	なし	60.1 ± 20.3	66.4±21.3	
比較例3	15 L	63.6±21.6	68.5±18.0	
比較例 4	なし	48.3± 7.2	51.4± 8.8	
比較例 5	なし	55, 2 ± 8.5	60.2 ± 7.2	
比較例 9	あり	63.5±13.5	68.2±15.6	

	120 分	180 分	
実施例1	96.3± 4.1	99.2± 1.9	
比較例1.	66.7± 5.3	76.3± 6.6	
比較例2	70.7±18.6	73, 4±17.3	
比較例3	73.5±16.8	76.2±14.6	
比較例 4	60.3± 6.6	66.5± 5.3	
比較例 5	64.5± 7.8	70.8± 7.1	
比較例 9	73.2±17.5	77.8±14.2	

[中間層の有無と日局第2液中での放出性(n=3)を表す。単位(%) 平均値±標準偏差]

では皮膜によって第2被における状況がそれぞれ 異なり、AOOAT-M, CMEC、オイドラギットL-100 が顆粒のま ま、又は一部の顆粒が破壊されたカケラ状で長時 間に渡って残存するタイプであるのに対して、IP -55、オイドラギットL30D-55では、第2被に移して数分後 より顆粒同士の付着凝集が起こり、この付着凝集 体が長時間浮遊状態で残存する状況が見受けられ た。

また表 2 に各々の陽溶性皮膜物質について 3 例 づつの溶出試験結果を示した。

付着凝集を起こすタイプのものは当然のことな がら放出性に大きなパラツキが見られる。

以上の溶出試験の結果より、塩酸フラボキサートと腸溶性皮膜物質間の不溶化現象に係わる問題を解消するためには中間層を設けることが有効であることが判明した。

試發例2

実施例1、比較例6、7、8、9、10、11、12 で得られた顆粒について試験例1と同様の方法で 溶出試験を実施し、中間層形成成分及び腸溶性皮 腰物質の効果の比較を行った。

図2及び図3に示したように第2被に移行した 後の薬物の放出性においては、コーンスターチを 用いた顆粒が最も速やかな放出を示したのに対し てヒドロキシプロピルメチルセルロース、低置換 度ヒドロキシプロピルメチルセルロース、乳糖を用いた 顆粒では、中間層を被覆しない顆粒に比べれば若 干の改善は見られたが(図1参照)、依然として 塩酸フラポキサートと腸溶性皮膜物質との間の相 互作用による不溶化物が認められ、それに伴って 緩慢な薬物の放出性を示すものであった。

また、同図から明らかなように腸溶性皮膜物質 としてはヒドロキシプロピルメチルセルロースア セテートサクシネートが優れていることが判明し た。

これらの結果より、塩酸フラポキサートと腸溶

性皮膜物質との間の相互作用による皮膜物質の不 容化及び薬物の放出性に関する問題を改善するた めには、徐放部上に澱粉を必須成分とした中間層 を被覆し、これに腸溶性皮膜物質であるヒドロキ シプロビルメチルセルロースアセテートサクシネ ートを被覆する方法が最も有効であることが判っ た。

試験例3

実施例1で得られた本発明の塩酸フラポキサー ト徐放性積層製剤を、健康成人に下記の試験条件 に従って服用せしめ、塩酸フラポキサートの主代 謝物である3-メチルフラポンー8-カルポン酸の尿 中排泄量を測定し、徐放性製剤の評価を行った。 〔試験条件〕

5名の男子健康成人を被験者とし、絶食時(試 験開始12時間前より試験当日の朝食)及び軽食後 の2条件下に水 100mlと共に服用し、予め設定し た採尿スケジュールに従って24時間まで採取した。 両試験は1週間以上の休薬期間をおいて実施した。

服用量は、それぞれ塩酸フラボキサート徐放性

取層製剤約 1.3g (塩酸フラボキサートとして400 mg含有)を1日1回、対照としてブラダロン錠1 錠(日本新薬社製、塩酸フラボキサートとして1 錠に 200mg含有) を1日1回とした。

「試验結果」

試験結果を表3及び図4にそれぞれ示した。 (以下次頁)

表3ヒト投与時における尿中排泄量に係わるパラ メーター

	用量	Emax (mg/hr)
①ブラダロン錠 (絶食)	200 mg	30.3 ± 4.5
②徐放性積層顆粒(絶食)	400 mg	31.3±7.5
③徐放性碛層顆粒(非絶食)	400 mg	38.9±8.9

	Tmax (hr)	810hr	BBA (%)
0	1.2±0.5	80.1± 7.4	100.0
2	. 3, 5 ± 0. 5	133.8 ± 21.9	83.9
3	4.6±0.5	172.0 ± 12.1	107.4

	MRT(hr)	VRT (hr²)
0	2.4±0.2	4.1±0.7
@	3.9±0.3	5.0±0.4
3	4.6±0.7	5.0±0.6

[Bmax:最高尿中排泄速度

Tmax:最高尿中排泄速度到達時間 B10hr : 10時間までの尿中排泄量 BBA : パイオアペイラビリティ MRT : 平均滞留時間 VRT : 体内滯留時間の分散

)

本発明の塩酸フラボキサート徐放性積層製剤は 対照である錠剤と比較してバイオアペイラビリテ ィの低下を伴うことなく、徐放性製剤の指標とな るべき最高尿中排泄速度到達時間の明らかなる遅 延、及び平均滞留時間における大幅な延長(絶食 時においては 約1.6倍、非絶食時においては約2 倍)が認められており、徐放性製剤として充分な る有用性を備えているものと言える。

加えて最高尿中排泄速度が通常用量 (200 mg) と同程度を示すことから、本発明の塩酸フラポキ サート徐放性積層製剤は体内における安全性につ いても優れているものである。

【発明の効果】

本発明の塩酸フラポキサート徐放性積層製剤は、 塩酸フラポキサートと腸溶性皮膜物質との相互作 用による皮膜物質の不溶化及び薬物の放出性に関 する問題を改善するために中間層の成分である避 粉と腸溶性皮膜物質であるヒドロキシブロビルメ チルセルロースアセテートサクシネートとを必須 成分として用いることにより、安定した薬物の放

特開平3-148215 (8)

出を保証せしめ、徐放性製剤としての有用性を有意に高めた。

また速放部分と徐放部分を積層型として一体化することによって、従来の混合タイプに較べて安定した速放部分と徐放部分の薬物組成割合を持つ製剤を提供することを可能とし、更に苦味を改善するために酸可溶性皮膜物質によるマスキング層を設けたことの結果、当薬物が所持している服用時のコンプライアンスに関する問題をも改善することができた。

なお、本発明の塩酸フラポキサート徐放性積層 製剤は成人 1 人あたり 1 回 0.5~3 g (塩酸フラポキサートとして 400mg)を朝、晩 1 日 2 回服用するものである。

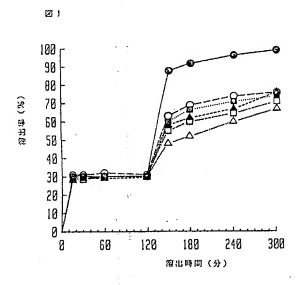
4、図面の簡単な説明

図1は、実施例1及び比較例1、2、3、4、 5で得られた各々の腸溶性皮膜物質からなる顆粒 の中間層の有無に関する溶出試験結果を示す。

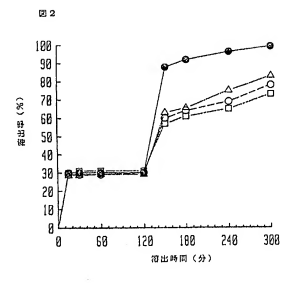
図2、図3は異なる中間層の成分を用いて実施 例1、比較例6、7、8、9、10、11、12で得ら れた顆粒の熔出試験結果を示す。

図4は試験例3における本発明の製剤及び従来の製剤であるブラダロン錠投与後の3-メチルフラボン-8-カルボン酸尿中排泄速度曲線を示す。

出願人 日本新薬株式会社 代理人 弁理士 片岡 宏

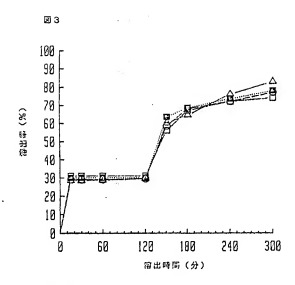


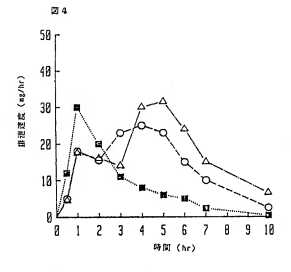
9: 実施例1点: 比較例1四: 比較例2〇: 比較例3ム: 比較例4口: 比較例5



● : 実施例 1○ : 比較例 6△ : 比較例 7□ : 比較例 8

特開平3-148215 (9)





□ : 比较例 9 ○ : 比較例 1 0 △ : 比較例 1 1 □ : 比較例 1 2 ■ : ブラダロン錠(純食)○ : 徐放性領層顆粒(純食)△ : 徐放性積層顆粒(非純食)

第1頁の続き ⑫発 明 者

泉

正 悟 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地 日本新菜株 式会社内